

Vitamine AD3E 300/100/50 inj, oplossing voor injectie

Nem engedélyezett

- Retinol palmitate
- Colecalciferol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vitamine AD3E 300/100/50 inj, oplossing voor injectie

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

borjú

sertés

malac

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

borjú

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

malac

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA11BA

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Feramed B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/01/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Feramed B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 5214

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/04/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.